

File downloaded on 2026-02-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000106265>

# FLUMEQUINE 50%/NEOCELL ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Ima dovoljenje  
za promet

- Flumequine

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

FLUMEQUINE 50%/NEOCELL ΚΟΝΙΣ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Farmacevtska oblika:

Prašek za peroralno raztopino

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Peroralna uporaba:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 3 day

να μη χορηγείται σε αυγοπαραγωγές όρνιθες τα αυγά των οποίων προορίζονται για ανθρώπινη κατανάλωση

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01MB07

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Neocell Ltd.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

22/04/2008

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Uplab Pharmaceutical Company Ltd.

---

**Pristojni organ:**

National Organization For Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

64933/29-05-2019/K-0208701

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/05/2019

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)